(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. Mai 2002 (02.05.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/34747 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 471/04, A61P 11/00, A61K 31/40.

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/12376

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. Oktober 2001 (25.10.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 53 275.6

27. Oktober 2000 (27.10.2000) DE

60/244.342

30. Oktober 2000 (30.10.2000) U

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ARZNEIMITTELWERK DRESDEN GMBH [DE/DE]; Meissner Strasse 25, 01445 Radebeul (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖFGEN, Norbert [DE/DE]; Hufenweg 1, 01458 Ottendorf-Okrilla (DE). EGERLAND, Ute [DE/DE]; Magdalenenstrasse 1, 01445 Radebeul (DE). KRONBACH, Thomas [DE/DE]; Elbstrasse 3b, 01445 Radebeul (DE). MARX, Degenhard [DE/DE]; Fichtenstrasse 6, 78315 Radolfzell (DE). SZELENYI, Stefan [DE/DE]; Händelstrasse 32, 90571 Schwaig (DE). KUSS, Hildegard [DE/DE]; Kieler Strasse

6, 01109 Dresden (DE). POLYMEROPOULOS. Emmanuel [GR/DE]; Beethovenstrasse 60, 60325 Frankfurt am Main (DE).

- (74) Anwälte: WEICKMANN & WEICKMANN usw.; Postfach 860 820, 81635 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA. CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ. EC. EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM. TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- mit geänderten Ansprüchen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NOVEL 7-AZAINDOLES, USE THEREOF AS PHOSPHODIESTERASE 4 INHIBITORS AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(54) Bezeichnung: NEUE 7-AZAINDOLE, DEREN VERWENDUNG ALS INHIBITOREN DER PHOSPHODIESTERASE 4 UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG

(57) Abstract: The invention relates to novel 7-azaindoles, the use thereof as phosphodiesterase 4 inhibitors and a method for producing the same.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft neue 7-Azaindole, deren Verwendung als Inhibitoren der Phosphodiesterase 4 und Verfahren zu deren Herstellung.



- 1 -

Neue 7-Azaindole, deren Verwendung als Inhibitoren der Phosphodiesterase 4 und Verfahren zu deren Herstellung

Beschreibung

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft substituierte 7-Azaindole der allgemeinen Formel 1,

10

$$\begin{array}{c}
R^{3} - N \\
(C=0)_{n} \\
N \\
R^{1}
\end{array}$$

15

Verfahren zu deren Herstellung, pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen enthalten sowie die pharmazeutische Verwendung dieser Verbindungen, die Inhibitoren der Phosphodiesterase 4 sind, als Wirkstoffe zur Behandlung von Erkrankungen, die mit einer Hemmung der Phosphodiesterase 4 - Aktivität in immunkompetenten Zellen (z.B. Makrophagen und Lymphozyten) durch die erfindungsgemäßen Verbindungen zu beeinflussen sind.

Stand der Technik

25

30

Die Aktivierung von Rezeptoren der Zellmembran durch Transmitter führt zur Aktivierung des "second messenger"-Systems. Die Adenylatcyclase synthetisiert aus AMP und GMP das wirksame cyclische AMP (cAMP) bzw. cyclische GMP (cGMP). Diese führen z.B. in glatten Muskelzellen zur Erschlaffung bzw. in Entzündungszellen zur Hemmung der Mediatorfreisetzung bzw. -synthese. Der Abbau der "second messenger" cAMP und cGMP erfolgt durch die Phosphodiesterasen (PDE). Bisher sind

10

15

20

25

30

11 Familien von PDE-Enzymen (PDE1-11) bekannt, die sich durch ihre Substratspezifität (cAMP, cGMP oder beides) und die Abhängigkeit von anderen Substraten (z.B. Calmodulin) unterscheiden. Diese Isoenzyme besitzen unterschiedliche Funktionen im Körper und sind in den einzelnen Zellarten unterschiedlich ausgeprägt (Beavo JA, Conti M and Heaslip RJ. Multiple cyclic nucleotide phosphodiesterases. Mol. Pharmacol. 1994, 46:399-405; Hall IP. Isoenzyme selective phosphodiesterase inhibitors: potential clinical uses, Br. J. clin. Pharmacol. 1993, 35:1-7). Durch Hemmung der verschiedenen PDE Isoenzymtypen kommt es zu einer Kumulation von cAMP bzw. cGMP in den Zellen, was therapeutisch genutzt werden kann (Torphy TJ, Livi GP, Christensen SB. Novel Phosphodiesterase Inhibitors for the Therapy of Asthma, Drug News and Perspectives 1993, 6:203-214).

In den für allergische Entzündungen wichtigen Zellen (Lymphozyten, Mastzellen, eosinophile Granulozyten, Makrophagen) ist das vorherrschende PDE-Isoenzym der Typ 4 (Torphy, J T. and Undem, B. J. Phosphordiesterase inhibitors: new opportunities for the treatment of asthma. Thorax 1991, 46:512-523). Die Hemmung der PDE 4 durch geeignete Inhibitoren wird daher als wichtiger Ansatz zur Therapie einer Vielzahl allergisch induzierter Erkrankungen betrachtet (Schudt Ch, Dent G, Rabe K Phosphodiesterase Inhibitors, Academic Press London 1996).

Eine wichtige Eigenschaft von Phosphodiesterase 4 Inhibitoren ist die Hemmung der Freisetzung von Tumornekrosefaktor a (TNFa) aus Entzündungszellen. TNFa ist ein bedeutendes pro-inflammatorisches Cytokin, das eine Vielzahl biologischer Prozesse beeinflusst. Freigesetzt wird TNFa zum Beispiel aus aktivierten Macrophagen, aktivierten T-Lymphozyten, Mastzellen, Basophilen, Fibroblasten, Endothelzellen und Astrozyten im Gehirn. Es wirkt selbst aktivierend auf Neutrophile, Eosinophile, Fibroblasten und Endothelzellen, wodurch verschiedene gewebezerstörende Mediatoren freigesetzt werden. In Monozyten,

15

20

25

30

Macrophagen und T-Lymphozyten bewirkt TNFa die vermehrte Produktion GM-CSF Cytokinen wie proinflammatorischen von weiteren (Granulocy-macrophage colony-stimulating factor) oder Interleukin-8. Auf Grund seiner entzündungsfördernden und katabolischen Wirkung spielt bei einer Vielzahl von Erkrankungen, wie Entzündungen der TNFa Gelenke, endotoxischer Schock, Entzündungen der Atemwege, Gewebsabstoßungen, AIDS und zahlreichen anderen immunologischen Erkrankungen eine zentrale Rolle. Für die Therapie solcher mit TNFa verbundener Erkrankungen sind Inhibitoren der Phosphodiesterase 4 somit ebenfalls geeignet.

Chronisch obstruktive Lungenerkrankungen (chronic obstructive pulmonary diseases, COPD) sind in der Bevölkerung weit verbreitet und haben auch eine große ökonomische Bedeutung. So verursachen COPD-Erkrankungen ca. 10-15 % aller Krankheitskosten in den entwickelten Ländern und ca. 25 % aller Todesfälle in den USA sind auf diese Ursache zurückzuführen (Norman P.: COPD: New developments and therapeutic opportunities, Drug News Perspect. 11 (7), 431-437, 1998), allerdings sind die Patienten zum Todeszeitpunkt meist über 55 Jahre alt (Nolte D.: Chronische Bronchitis – eine Volkskrankheit multifaktorieller Genese. Atemw.-Lungenkrkh. 20 (5), 260-267, 1994). Die WHO schätzt ein, dass COPD innerhalb der nächsten 20 Jahre die dritthäufigste Todesursache sein wird.

Unter dem Krankheitsbild der chronisch obstruktiven Lungenerkrankungen chronischen Krankheitsbilder von verschiedene werden Husten und Auswurf sowie Bronchitiden mit den Symptomen fortschreitender und irreversibler Verschlechterung der Lungenfunktion zusammengefasst. Der Expiration) die (besonders betroffen ist Krankheitsverlauf ist schubförmig und oft durch bakterielle Infektionen kompliziert (Rennard S. I.: COPD: Overview of definitions, Epidemiology, and factors influencing its development. Chest, 113 (4) Suppl., 235S-241S, 1998). Im Verlauf der Erkrankung nimmt die Lungenfunktion

10

15

20

stetig ab, die Lunge wird zunehmend emphysematös und die Atemnot der Patienten wird offensichtlich. Diese Erkrankung beeinträchtigt deutlich die Lebensqualität der Patienten (Kurzatmigkeit, geringe Belastbarkeit) und verkürzt signifikant deren Lebenserwartung. Der Hauptrisikofaktor neben Umweltfaktoren ist das Rauchen (Kummer F.: Asthma und COPD. Atemw.-Lungenkrkh. 20 (5), 299-302, 1994; Rennard S. I.: COPD: Overview of definitions, Epidemiology, and factors influencing its development. Chest, 113 (4) Suppl., 235S-241S, 1998) und daher sind Männer deutlich häufiger betroffen, als Frauen. Durch die Veränderung der Lebensgewohnheiten und den Anstieg der Anzahl der Raucherinnen wird sich dieses Bild jedoch in Zukunft verschieben.

Die gegenwärtige Therapie zielt nur auf die Linderung der Symptome, ohne ursächlich in die Progression der Erkrankung einzugreifen. Der Einsatz von langwirkenden Beta2-Agonisten (z.B. Salmeterol) evtl. in Kombination mit muscarinergen Antagonisten (z. B. Ipratropium) verbessert Lungenfunktion durch Bronchodilatation und wird routinemäßig eingesetzt (Norman P.: COPD: New developments and therapeutic opportunities, Drug News Perspect. 11 (7), 431-437, 1998). Eine große Rolle bei den COPD-Schüben spielen bakterielle Infektionen, die mit Antibiotika behandelt werden müssen (Wilson R.: The role of infection in COPD, Chest, 113 (4) Suppl., 242S-248S, 1998; Grossman R. F.: The value of antibiotics and the outcomes of antibiotic therapy in exacerbations of COPD. Chest, 113 (4) Suppl., 249S-255S, 1998). Die Therapie dieser Erkrankung ist bisher noch unbefriedigend, besonders im Hinblick auf die stetige Abnahme der Lungenfunktion. Neue Therapieansätze, die an Entzündungsmediatoren, angreifen, könnten Adhäsionsmolekülen oder erfolgversprechend sein (Barnes P.J.: Chronic obstructive disease: new opportunities for drug development, TiPS 10 (19), 415-423, 1998).

30

25

Unabhängig von den die Erkrankung komplizierenden bakteriellen Infektionen findet man in den Bronchien eine chronische Entzündung,

10

15

20

25

30

welche durch neutrophile Granulozyten dominiert wird. Für die beobachteten strukturellen Veränderungen in den Atemwegen (Emphysem) werden unter anderem die durch neutrophile Granulozyten freigesetzten Mediatoren und Enzyme verantwortlich gemacht. Die Hemmung der Aktivität der neutrophilen Granulozyten ist somit ein rationaler Ansatz, um COPD (Verschlechterung Fortschreiten der Lungenfunktionparameter) zu verhindern oder zu verlangsamen. Ein wichtiger Stimulus für die Aktivierung der Granulozyten ist das pro-inflammatorische Cytokin TNFa (tumour necrosis factor). So ist bekannt, dass TNFa die Bildung von Sauerstoff-Radikalen durch neutrophile Granulozyten stimuliert (Jersmann, H.P.A.; Rathjen, D.A. and Ferrante A.: Enhancement of LPS-induced neutrophil oxygen radical production by TNFa , Infection and Immunity, 4, 1744-1747, 1998). PDE4-Inhibitoren können sehr wirksam die Freisetzung von TNFa aus einer Vielzahl von Zellen hemmen und somit die Aktivität der neutrophilen Granulozyten unterdrücken. Der unspezifische PDE-Inhibitor Pentoxifylline ist in der Lage, von. Sauerstoff-Radikalen als Bildung sowohl Phagozytosefähigkeit von neutrophilen Granulozyten zu hemmen (Wenisch, C.; Zedtwitz-Liebenstein, K.; Parschalk, B. and Graninger W.: Effect of pentoxifylline in vitro on neutrophil reactive oxygen production and phagocytic ability assessed by flow cytometry, Clin. Drug Invest., 13(2):99-104, 1997).

Es sind bereits verschiedene PDE 4 Inhibitoren bekannt. Vorrangig handelt es sich dabei um Xanthin-Derivate, Rolipram-Analoge oder Nitraquazon-Abkömmlinge (Übersicht in: Karlsson J-A, Aldos D Phosphodiesterase 4 inhibitors for the treatment of asthma, Exp. Opin. Ther. Patents 1997, 7: 989-1003). Keine dieser Verbindungen konnte bisher bis zur klinischen Anwendung gebracht werden. Es musste festgestellt werden, dass die bekannten PDE 4 Inhibitoren auch verschiedene Nebenwirkungen wie Nausea und Emesis besitzen, die bisher nicht ausreichend zurückgedrängt werden konnten. Deshalb ist die

Entdeckung neuer PDE 4 Inhibitoren mit besserer therapeutischer Breite erforderlich.

Die Verwendung von 7-Azaindolen bei der Entwicklung neuer Wirkstoffe für verschiedene Indikationen ist bisher nur in relativ wenigen Fällen beschrieben.

In der japanischen Patentschrift JP 10120681 (Fujisawa Pharmaceutical Co., Ltd.) werden 5- und 7- Azaindole der allgemeinen Formel

10

$$R^3$$
 A^1
 R^2
 R^1
 R^2

15

20

25

beansprucht, wobei R1 für Wasserstoff oder kurze Alkyl-Gruppen steht, R2 Wasserstoff, Halogen, kurze Alkyl-Gruppen, Cycloalkyl-Gruppen, Alkylcarbonyl-Gruppen oder Alkanoyl-Gruppen bedeuten kann, R3 für Alkanoyl-Gruppen, geschützte Carbonsäure-Gruppen, die Cyano-Gruppe oder substituierte Carbamoyl-Gruppen steht. L bedeutet eine kurze Alkylen-Brücke. Q steht für substituierte Aromaten und Heterocyclen. Von A¹ und A² steht je einer für N und der andere für CH. Diese Verbindungen erfindungsgemäßen Verbindungen den unterscheiden sich von insbesondere bezüglich der Substituenten R^2 und R^3 , teilweise in R^1 und A^2 . Die beschriebenen Verbindungen werden als Inhibitoren einer cGMP Phosphodiesterase (PDE 5) beansprucht. spezifischen Anwendungsgebiete werden verschiedene Herz-Kreislauferkrankungen, Bronchitis, Asthma, Rhinitis, Impotenz, diabetische Komplikationen und Glaucom benannt.

30

Von L.N. Yakhontov, S.S. Liberman, D.M. Krasnokutskaya et al. werden in Khim.-Farm. Zh. 8 (11) , 1974, 5-9 die Synthesen verschiedener

3-Aminoalkyl-4-azaindole und 3-Aminoalkyl-7-azaindole beschrieben. Für 3-(2-Aminoethyl)-7-azaindole wird depressive oder antidepressive Wirkung beschrieben. Für 3-Aminomethyl-7-azaindole wurde eine blutdrucksenkende Wirkung festgestellt.

5

A.J. Verbiscar beschreibt in J. Med. Chem. 15 (2), 1972, 149-52 die Verbindung der Formel

10

15

für die eine Antimalaria-Wirkung bestimmt wurde.

20

In der Patentschrift US 650223 (Sterling Drug Inc.) wird die Synthese 2-(Imidazolin-2-yl)-alkyl-7-azaindole verschiedener 3-(Imidazolin-2-yl)-alkyl-7-azaindole aus den entsprechenden 2- oder 3-Cyanoalkyl-7-azaindolen beschrieben und für diese Verbindungen eine Anwendung als Vasokonstriktoren beansprucht.

Als Inhibitoren der PDE 4 sind 7-Azaindole bisher völiig unbekannt.

25

Beschreibung der Erfindung

Die Erfindung betrifft substituierte 7-Azaindole der allgemeinen Formel 1,

$$\begin{array}{ccc}
R^3 & N \\
(C=0)_n & \\
N & N
\end{array}$$

worin

n = 1 oder 2 sein kann, und

5 R¹ für

10

15

20

25

30

wobei die $C_{6...14}$ Aryl-Gruppen und die carbocyclischen und heterocyclischen Substituenten ihrerseits ggf. ein- oder mehrfach mit R^4 substituiert sein können,

-C_{2...10}-Alkenyl, ein oder mehrfach ungesättigt, geradkettig oder verzweigtkettig, ggf. ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH₂, -NHC_{1...6}-Alkyl, -N(C_{1...6}-Alkyl)₂, -NHC_{6...14}Aryl, -N(C_{6...14}Aryl)₂, -N(C_{1...6}Alkyl)(C_{6...14}Aryl), -NO₂, -CN, -F, -Cl, -Br, -l, -O-C_{1...6}-Alkyl, -O-C_{6...14}-Aryl, -S-C_{1...6}-Alkyl, -S-C_{6...14}Aryl, -SO₂C_{1...6}Alkyl, -SO₂C_{6...14}Aryl, -OSO₂C_{6...14}Aryl, -COOH, -(CO)C_{1...5}Alkyl, mit mono-, bi- oder tricyclischen gesättigten oder ein- oder mehrfach ungesättigten Carbocyclen mit 3 ...14 Ringgliedern, mit mono-, bi- oder tricyclischen gesättigten oder ein-

oder mehrfach ungesättigten Heterocyclen mit 5...15 Ringgliedern und 1...6 Heteroatomen, die vorzugsweise N, O und S sind,

wobei die $C_{6\dots14}$ Aryl-Gruppen und die carbocyclischen und heterocyclischen Substituenten ihrerseits ggf. ein- oder mehrfach mit R⁴ substituiert sein können, steht.

 ${\sf R}^2$ und ${\sf R}^3$ können gleich oder verschieden sein, wobei nur einer von beiden für Wasserstoff stehen kann. ${\sf R}^2$ und ${\sf R}^3$ können weiterhin

-C_{1...5}-Alkyl, ggf. ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH₂, -NHC_{1...6}-Alkyl, -N(C_{1...6}-Alkyl)₂, -NO₂, -CN, -F, -Cl, -Br, -l, -O-C_{1...6}-Alkyl, -S-C_{1...6}-Alkyl, -Phenyl, -Pyridyl, -Phenyl, ggf. ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH₂, -NHC_{1...3}-Alkyl, -N(C_{1...3}-Alkyl)₂, -NO₂, -CN, -COOH, -COOC_{1...3}Alkyl, -F, -Cl, -Br, -O-C_{1...3}-Alkyl, -S-C_{1...3}-Alkyl, -Pyridyl, ggf. ein- oder mehrfach substituiert mit -NO₂, -CN, -COOH, -COOC_{1...3}Alkyl, -Cl, -Br, -O-C_{1...3}-Alkyl, -S-C_{1...3}-Alkyl, sowie-

bedeuten.

Zusammen kann die Gruppe -NR²R³ für

$$-N$$
 O $-N$ SO_2 $-N$ $N-CH_3$

stehen.

10

15

25

10

20

25

30

R4 steht für

-H, -OH, -SH, -NH₂, -NHC_{1...6}-Alkyl, -N(C_{1...6}-Alkyl)₂, , -NHC_{6...14}Aryl, -N(C_{6...14}Aryl)₂, -N(C_{1...6}Alkyl)(C_{6...14}Aryl), -NHCOC_{1...6}Alkyl, -NO₂, -CN, -COOH, -COOC_{1...6}Alkyl, -(CO)C_{1...6}Alkyl, -(CS)C_{1...6}Alkyl, -F, -Cl, -Br, -I, -O-C_{1...6}-Alkyl, -O-C_{6...14}-Aryl, -S-C_{1...6}-Alkyl, -S-C_{6...14}Aryl, -SOC_{1...6}Alkyl, -SO₂C_{1...6}Alkyl.

In den erfindungsgemäßen 7-Azaindolen der Formel 1 ist der Rest R¹ bevorzugt ein C_1 - C_{10} -Alkylrest. Ein solcher Alkylrest kann linear, verzweigt oder cyclisch sein und ist bevorzugt linear. Besonders bevorzugt sind Alkylreste mit 1 bis 6, noch mehr bevorzugt mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R¹ für einen C2-C10, insbesondere einen C2-C6 und am meisten bevorzugt einen C2-C4-Alkenylrest. Der Alkenylrest kann ein- oder mehrfach, beispielsweise zwei- oder dreifach ungesättigt sein. Bei dem Alkenylrest kann es sich um einen geraden, verzweigten oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest handeln. Besonders bevorzugt sind Reste R1 in denen der Alkyl- oder Alkenylrest ein- oder mehrfach, beispielsweise zweifach, dreifach, vierfach oder fünffach substituiert ist. Besonders bevorzugt ist der Rest R¹ ein substituierter C₁-Alkyl- (also Methyl-) Rest. Von den oben angegebenen Substituenten für die Alkyl- bzw. Alkenylgruppe des Restes R¹ sind insbesondere bevorzugt die Subsituenten -OH, -F, -Cl, -Br, -l, -C₁-C₄-Alkoxy. Weiterhin sind Substituenten bevorzugt, denen ein gegebenenfalls vorhandener Alkylrest Kohlenstoffatome und ein gegebenenfalls vorhandener Arylrest 6 bis 10 Kohlenstoffatome aufweist. Von den Carbocylen bevorzugt ist der Phenylrest, insbesondere ein substituierter Phenylrest, welcher bevorzugt mit -F, -Cl, -Br, -I, C₁-C₆-Alkoxy oder Hydroxy substituiert ist. Von den Heterocyclen sind solche bevorzugt, die mindestens ein Heteroatom ausgewählt aus N, O oder S aufweisen. Besonders bevorzugt von den Heterocyclen ist der Pyridylrest sowie der Isoxazolrest, insbesondere der

10

3,5-Dimethylisooxazolrest. Ein Beispiel für einen kondensierten carbocyclischen Substituenten ist der Naphthylrest.

Besonders bevorzugt steht R1 für eine Gruppierung, welche einen Kohlenwasserstoffrest umfasst, wie cvclischen Cyclopropylmethyl, für einen linearen Kohlenwasserstoff, wie etwa neinen mit einem Alkoxyrest substituierten linearen Kohlenwasserstoff, wie etwa 2-Methoxyethyl, für einen verzweigten Kohlenwasserstoffrest, wie etwa Isobutyl, für einen ungesättigten Kohlenwasserstoffrest, wie etwa für 2-Methylpropen-3-yl oder für einen eine aromatische Gruppe enthaltenen Kohlenwasserstoffrest, welcher gegebenenfalls substituiert sein kann, wie etwa für 4-Fluorbenzyl, 3-Methoxybenzyl, 4-Methoxybenzyl, 4-Chlorbenzyl, 4-Methylbenzyl, 3-Hydroxybenzyl oder 4-Hydroxybenzyl, für eine einen heteroaromatischen Kohlenwasserstoff enthaltene Gruppe, wie etwa für 4-Pyridylmethyl oder 3,5-Dimethylisoxaxol-4-methyl oder für eine einen kondensierten aromatischen Kohlenwasserstoff enthaltene Gruppe, wie etwa 1-Naphthylmethyl.

Die Substituenten am Stickstoffatom, R^2 und R^3 können in einer bevorzugten Ausführungsform einen gegebenenfalls substituierten C_1 - C_5 , insbesondere C_1 - C_3 und besonders bevorzugt C_1 (entspricht Methyl)-Alkylrest darstellen.

Bevorzugt bedeutet einer der Reste R² oder/und R³ einen Rest, welcher einen heteroaromatischen Kohlenwasserstoff umfasst, wie etwa 4-Pyridylmethyl, wobei der heteroaromatische Kohlenwasserstoff weiterhin substituiert sein kann, bevorzugt mit einem Halogen, wie etwa 3,5-Dichlor-4-pyridyl. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei R² oder/und R³ um den Rest Morpholino. Weiterhin bevorzugt sind Reste R² und R³, welche einen aromatischen Kohlenwasserstoff umfassen, welcher bevorzugt substituiert ist, insbesondere mit Halogen oder Carboxy,

25

wie etwa 2,6-Dichlorphenyl, 4-Carboxyphenyl, 4-Ethoxycarbonylphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl. Weiterhin bevorzugt bedeuten sowohl R^2 als auch R^3 Methoxyethyl. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform steht R^2 oder R^3 für einen Rest

5

15

10

oder die Gruppe -NR²R³ zusammen für

20

Weiterhin betrifft die Erfindung die physiologisch verträglichen Salze der Verbindungen gemäß Formel 1.

25

30

Die physiologisch verträglichen Salze werden in üblicher Weise durch Neutralisation der Basen mit anorganischen oder organischen Säuren bzw. durch Neutralisation der Säuren mit anorganischen oder organischen Basen erhalten. Als anorganische Säuren kommen zum Beispiel Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Bromwasserstoffsäure, als organische Säuren zum Beispiel Carbon-, Sulfo- oder Sulfonsäure wie Essigsäure, Milchsäure, Propionsäure, Glykolsäure, Malonsäure, Weinsäure, Succinsäure, Fumarsäure, Alginsäure, Maleinsäure, Gerbsäure, Benzoesäure, 2-Phenoxybenzoesäure, 2-Acetoxybenzosäure, Zimtsäure,

Mandelsäure, Zitronensäure, Apfelsäure, Salicylsäure, 3-Aminosalicylsäure, Ascorbinsäure, Embonsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Oxalsäure, Aminosäuren, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Ethan-1,2-disulfonsäure, Benzolsulfonsäure, 4-Methylbenzolsulfonsäure oder Naphthalin-2-sulfonsäure in Frage. Als anorganische Basen kommen zum Beispiel Natronlauge, Kalilauge, Ammoniak sowie als organische Basen Amine, bevorzugt jedoch tertiäre Amine, wie Trimethylamin, Triethylamin, Pyridin, N,N-Dimethylanilin, Chinolin, Isochinolin, a-Picolin, b-Picolin, g-Picolin, Chinaldin oder Pyrimidin in Frage.

Des Weiteren können physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen gemäß Formel 1 dadurch gewonnen werden, dass Derivate, die tertiäre Amino-Gruppen besitzen, in an sich bekannter Weise mit Quaternierungsmitteln in die entsprechenden quaternären Ammoniumsalze überführt werden. Als Quaternierungsmittel kommen beispielsweise Alkylhalogenide wie Methyliodid, Ethylbromid und n-Propylchlorid, aber auch Arylalkylhalogenide wie Benzylchlorid oder 2-Phenylethylbromid in Frage.

20

25

30

10

15

Weiterhin betrifft die Erfindung von den Verbindungen der Formel 1, die ein asymmetrisches Kohlenstoffatom enthalten, die D-Form, die L-Form und D,L-Mischungen sowie im Falle mehrerer asymmetrischer Kohlenstoffatome die diastereomeren Formen. Diejenigen Verbindungen der Formel 1, die asymmetrische Kohlenstoffatome enthalten und in der Regel als Razemate anfallen, können in an sich bekannter Weise beispielsweise mit einer optisch aktiven Säure in die optisch aktiven Isomeren getrennt werden. Es möglich, von vornherein eine optisch aktive ist auch aber Ausgangssubstanz einzusetzen, wobei dann als Endprodukt eine entsprechende optisch aktive beziehungsweise diastereomere Verbindung erhalten wird.

WO 02/34747

10

15

20

25

30

Für die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden pharmakologisch bedeutende Eigenschaften gefunden, die therapeutisch genutzt werden können.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind Inhibitoren der Freisetzung von TNFa.

Die Verbindungen können deshalb zur Hemmung deer Freisetzung von $\mathsf{TNF}\alpha$ eingsetzt werden.

Es ist daher Gegenstand dieser Erfindung, dass die Verbindungen gemäß Formel 1 und deren Salze sowie pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen oder deren Salze enthalten, zur Behandlung von Erkrankungen verwendet werden können, bei denen eine Inhibition von TNFa nützlich ist.

Zu diesen Erkrankungen gehören beispielsweise Gelenksentzündungen einschließlich Arthritis und rheumatoide Arthritis sowie andere arthritische Erkrankungen wie rheumatoide Spondylitis und Osteoarthritis. Weitere Anwendungsmöglichkeiten sind die Behandlung von Patienten, die unter Osteoporose, Sepsis, septischem Schock, gramnegativer Sepsis, toxischem Schocksyndrom, Atemnotsyndrom, Asthma oder anderen chronischen pulmonalen Erkrankungen, Knochenresorptions-Krankheiten oder Transplantat-Abstoßungsreaktionen oder anderen Autoimmunerkrankungen, wie Lupus erythematosus, Multipler Sclerose, Glomerulonephritis und Uveitis, Insulin abhängigem Diabetes mellitus sowie chronischer Demyelinisierung leiden.

Außerdem können die erfindungsgemäßen Verbindungen auch zur Therapie von Infektionen wie Virusinfektionen und Parasiten-Infektionen, beispielsweise zur Therapie von Malaria, Leishmaniasis, infektionsbedingtem Fieber, infektions-bedingten Muskelschmerzen, AIDS und Kachexien eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind Inhibitoren der Phosphodiesterase 4.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können deshalb zur Hemmung der Phosphodiesterase 4 eingesetzt werden.

Es ist daher Gegenstand dieser Erfindung, dass die Verbindungen gemäß Formel 1 und deren Salze sowie pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen oder deren Salze enthalten, zur Behandlung von Erkrankungen verwendet werden können, bei denen eine Inhibition der Phosphodiesterase 4 nützlich ist.

15

20

25

So können die erfindungsgemäßen Verbindungen als Bronchodilatatoren und zur Asthma - Prophylaxe eingesetzt werden. Die Verbindungen gemäß Formel 1 sind weiterhin Inhibitoren der Akkumulation von Eosinophilen sowie deren Aktivität. Demzufolge können die erfindungsgemäßen Verbindungen auch bei Erkrankungen eingesetzt werden, bei denen Eosinophile eine Rolle spielen. Zu diesen Erkrankungen gehören beispielsweise entzündliche Atemwegserkrankungen wie Asthma bronchiale, allergische Rhinitis, allergische Konjunktivitis, atopische Dermatitis, Ekzeme, allergische Angiitis, durch Eosinophile vermittelte Entzündungen wie eosinophile Fasciitis, eosinophile Pneumonie und PIE-Syndrom (Pulmonale Infiltration mit Eosinophilie), Urtikaria, ulcerative Colitis, die Crohn-Krankheit und proliferative Hauterkrankungen wie Psoriasis oder Keratosis.

Gegenstand dieser Erfindung ist es, dass die Verbindungen gemäß Formel

1 und deren Salze sowohl Freisetzung von TNFa in vitro, als auch die
LPS-induzierte pulmonale Neutrophilen-Infiltration bei Ratten in vivo

10

15

20

inhibieren können. Die Gesamtheit dieser gefundenen pharmakologisch bedeutsamen Eigenschaften belegt, dass die Verbindungen gemäß Formel 1 und deren Salze sowie pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen oder deren Salze enthalten, zur Behandlung von chronisch obstruktiven Lungenerkrankungen therapeutisch genutzt werden können.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen weiterhin neuroprotektive Eigenschaften und können zur Therapie von Krankheiten verwendet werden, bei denen Neuroprotektion nützlich ist. Solche Erkrankungen sind beispielsweise senile Demenz (Alzheimer 's Krankheit), Gedächtnisschwund, Parkinson 's Krankheit, Depressionen, Schlaganfälle und Claudikatio intermittens.

Weitere Anwendungsmöglichkeiten der erfindungsgemäßen Verbindungen sind die Prophylaxe und Therapie von Prostata-Krankheiten, wie beispielsweise benigne Prostata-Hyperplasie, Pollakisurie, Nocturie sowie die Behandlung von Inkontinenz, von durch Harnsteine ausgelösten Koliken und von männlichen und weiblichen sexuellen Dysfunktionen.

Schließlich können die erfindungsgemäßen Verbindungen ebenfalls zur Inhibition der Entstehung einer Arzneimittelabhängigkeit bei wiederholtem Einsatz von Analgetika, wie beispielsweise Morphin sowie zur Verringerung der Toleranzentwicklung beim wiederholten Einsatz von diesen Analgetika verwendet werden.

25

Zur Herstellung der Arzneimittel wird neben den üblichen Hilfsmitteln, Träger- und Zusatzstoffen eine wirksame Dosis der erfindungsgemäßen Verbindungen oder deren Salze verwendet.

Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter, Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankungen und ähnlichen Faktoren variieren.

15

20

25

30

Die tägliche Dosis kann als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehrere Tagesdosen gegeben werden und beträgt in der Regel 0,001-100 mg.

Als Applikationsform bevorzugt sind orale, parenterale, intravenösen, transdermale, topische, inhalative und intranasel Zubereitungen.

Zur Anwendung kommen die üblichen galenischen Zubereitungsformen wie Tabletten, Dragees, Kapseln, dispergierbare Pulver, Granulate, wässrige Lösungen, wässrige oder ölige Suspensionen, Sirup, Säfte oder Tropfen.

Feste Arzneiformen können inerte Inhalts- und Trägerstoffe enthalten, wie z. B. Calciumcarbonat, Calciumphosphat, Natriumphosphat, Lactose, Stärke, Mannit, Alginate, Gelatine, Guar-Gummi, Magnesium- oder Aluminiumstearat, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäuren, Silikonöl, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure), Gelatine, Agar-Agar oder pflanzliche oder tierische Fette und Öle, feste hochmolekulare Polymere (wie Polyethylenglykol); für orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewünschtenfalls zusätzliche Geschmacks- und/oder Süßstoffe enthalten.

Flüssige Arzneiformen können sterilisiert sein und/oder gegebenenfalls Hilfsstoffe wie Konservierungsmittel, Stabilisatoren, Netzmittel, Penetrationsmittel, Emulgatoren, Spreitmittel, Lösungsvermittler, Salze, Zucker oder Zuckeralkohole zur Regelung des osmotischen Drucks oder zur Pufferung und/oder Viskositätsregulatoren enthalten.

Derartige Zusätze sind zum Beispiel Tartrat- und Citrat-Puffer, Ethanol, Komplexbildner (wie Ethylendiamin-tetraessigsäure und deren nicht-toxische Salze). Zur Regelung der Viskosität kommen hochmolekulare Polymere in Frage wie beispielsweise flüssiges Polyethylenoxid, mikrokristalline Cellulosen Carboxymethylcellulosen, Polyvinylpyrrolidone,

10

15

20

25

30

Dextrane oder Gelatine. Feste Trägerstoffe sind zum Beispiel Stärke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäuren, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure), Gelatine, Agar-Agar, Calciumphosphat, Magnesiumstearat, tierische und pflanzliche Fette, feste hochmolekulare Polymere wie Polyethylenglykol.

Ölige Suspensionen für parenterale oder topische Anwendungen können vegetabile synthetische oder semisynthetische Öle wie beispielsweise flüssige Fettsäureester mit jeweils 8 bis 22 C-Atomen in Fettsäureketten, zum Beispiel Palmitin-, Laurin-, Tridecyl-, Margarin-, Stearin-, Arachin-, Myristin-, Behen-, Pentadecyl-, Linol-, Elaidin-, Brasidin-, Eruca- oder Ölsäure, die mit ein- bis dreiwertigen Alkoholen mit 1 bis 6 C-Atomen wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Pentanol oder deren Isomere, Glycol oder Glycerol verestert sind, sein. Derartige Fettsäureester sind beispielsweise handelsübliche Miglyole, Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Isopropylstearat, PEG 6-Caprinsäure, Capryl/Caprinsäureester von gesättigten Fettalkoholen, Polyoxyethylenglyceroltrioleate, Ethyloleat, wachsartige Fettsäureester wie Kokosfettsäure-isopropylester, Entenbürzeldrüsenfett, künstliches Ölsäureoleylester, Ölsäuredecylester, Milchsäureethylester, Dibutylphthalat, Adipinsäurediisopropylester, Polyol-Fettsäureester u.a. Ebenso geeignet Silikonöle verschiedener Viskosität oder Fettalkohole wie sind 2-Octyldodecanol, Cetylstearyl-Alkohol oder Isotridecylalkohol, Oleylalkohol, Fettsäuren wie beispielsweise Ölsäure. Weiterhin können vegetabile Öle wie Rizinusöl, Mandelöl, Olivenöl, Sesamöl, Baumwollsaatöl, Erdnussöl oder Sojabohnenöl Verwendung finden.

Als Lösungsmittel, Gelbildner und Lösungsvermittler kommen in Frage Wasser oder mit Wasser mischbare Lösungsmittel. Geeignet sind zum Beispiel Alkohole wie beispielsweise Ethanol oder Isopropylalkohol, Benzylalkohol, 2-Octyldodecanol, Polyethylenglykole, Phthalate, Adipate, Propylenglykol, Glycerin, Di- oder Tripropylenglykol, Wachse,

Methylcellosolve, Cellosolve, Ester, Morpholine, Dioxan, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Tetrahydrofuran, Cyclohexanon etc.

Als Filmbildner können Celluloseether verwendet werden, die sich sowohl in Wasser als auch in organischen Lösungsmitteln lösen bzw. anquellen können, wie beispielsweise Hydroxypropylmethylcellulose, Methylcellulose, Ethylcellulose oder lösliche Stärken.

Mischformen zwischen Gel- und Filmbildnern sind durchaus ebenfalls möglich. Hier kommen vor allem ionische Makromoleküle zur Anwendung, wie z. B. Natriumcarboxymethylcellulose, Polyacrylsäure, Polymethacrylsäure und deren Salze, Natriumamylopektinsemiglykolat, Alginsäure oder Propylenglykol-Alginat als Natriumsalz, Gummi arabicum, Xanthan-Gummi, Guar-Gummi oder Carrageenan.

15

20

25

10

5

Als weitere Formulierungshilfsmittel können eingesetzt werden: Glycerin, Paraffin unterschiedlicher Viskosität, Triethanolamin, Collagen, Allantoin, Novantisolsäure. Auch die Verwendung von Tensiden, Emulgatoren oder Netzmitteln kann zur Formulierung notwendig sein, wie z. B. von Na-Laurylsulfat, Fettalkoholethersulfaten, Di-Na-N-lauryl-ß-iminodipropionat, polyoxyethyliertes Rizinusöl oder Sorbitan-Monooleat, Sorbitan-Monostearat, Polysorbaten (z. B. Tween), Cetylalkohol, Lecithin, Glycerinmonostearat, Polyoxyethylenstearat, Alkylphenolpolyglykolether, Cetyltrimethylammoniumchlorid oder Mono-/Dialkylpolyglykolether-orthophosphorsäure-monoethanolaminsalzen. Stabilisatoren wie Montmorillonite oder kolloidale Kieselsäuren zur Stabilisierung von Emulsionen oder zur Verhinderung des Abbaus der aktiven Substanzen wie Antioxidantien, beispielsweise Tocopherole oder Konservierungsmittel, Butylhydroxyanisol, oder wie p-Hydroxybenzoesäureester, können ebenfalls zur Zubereitung gewünschten Formulierungen gegebenenfalls erforderlich sein.

Zubereitungen zur parenteralen Applikation können in separaten Dosiseinheitsformen wie z. B. Ampullen oder Vials vorliegen. Vorzugsweise werden Lösungen des Wirkstoffes verwendet, bevorzugt wässrige Lösungen und vor allem isotonische Lösungen aber auch Suspensionen. Diese Injektionsformen können als Fertigpräparat zur Verfügung gestellt werden oder erst direkt vor der Anwendung durch Mischen der wirksamen Verbindung, zum Beispiel des Lyophilisats, gegebenenfalls mit weiteren festen Trägerstoffen, mit dem gewünschten Lösungs- oder Suspensionsmittel zubereitet werden.

10

Intranasale Zubereitungen können als wässrige oder ölige Lösungen bzw. als wässrige oder ölige Suspensionen vorliegen. Sie können auch als Lyophilisate vorliegen, die vor der Anwendung mit dem geeigneten Lösungs- oder Suspensionsmittel zubereitet werden.

15

Die Herstellung, Abfüllung und Verschließung der Präparate erfolgt unter den üblichen antimikrobiellen und aspetischen Bedingungen.

20

Die Erfindung betrifft weiterhin Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen.

Erfindungsgemäß werden die Verbindungen der allgemeinen Formel 1 mit den zuvor dargestellten Bedeutungen von R^1 , R^2 , R^3 und n=1 hergestellt,

25

30

indem 7-Azaindol-3-carbonsäuren der Formel 2 mit identischer Bedeutung von R¹

10

15

20

in an sich bekannter Weise mittels Säurechloriden, vorzugsweise mit Thionylchlorid oder Oxalylchlorid, zunächst in die analogen 7-Azaindol-3-carbonsäurechloride der Formel 3 überführt werden.

Aus den isolierten 7-Azaindol-3-carbonsäurechloriden der Formel 3 entstehen nachfolgend durch Umsetzung mit einem primären oder sekundären Amin die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel 1, mit den zuvor dargestellten Bedeutungen von R¹, R², R³ und n = 1. Die Reaktion verläuft vorteilhaft in Gegenwart einer Hilfsbase. Als Hilfsbasen können ein Überschuss des als Reaktionspartner verwendeten

Amins, ein tertiäres Amin, vorzugsweise Pyridin oder Triethylamin, sowie anorganische Basen, vorzugsweise Alkalihydroxide oder Alkalihydride verwendet werden.

Erfindungsgemäß werden die Verbindungen der allgemeinen Formel 1 mit den zuvor dargestellten Bedeutungen von R^1 , R^2 , R^3 und n=2 hergestellt,

30

$$R^{3}-N$$

$$(C=O)_{n}$$

$$R^{1}$$

$$1$$

indem 7-Azaindole der Formel 4 mit identischer Bedeutung von R¹

10

5

15

in an sich bekannter Weise durch Acylierung mit Oxalylchlorid zunächst in die analogen 7-Azaindol-3-yl-glyoxylsäurechloride der Formel 5 überführt werden.

20

25

30

Aus den isolierten 7-Azaindol-3-yl-glyoxylsäurechloriden der Formel 5 entstehen nachfolgend durch Umsetzung mit einem primären oder sekundären Amin die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel 1 mit den zuvor dargestellten Bedeutungen von R^1 , R^2 , R^3 und n=2. Die Reaktion verläuft vorteilhaft in Gegenwart einer Hilfsbase. Als Hilfsbasen können ein Überschuss des als Reaktionspartner verwendeten

Amins, ein tertiäres Amin, vorzugsweise Pyridin oder Triethylamin, sowie anorganische Basen, vorzugsweise Alkalihydroxide oder Alkalihydride verwendet werden.

5 Ausführungsbeispiele

Exemplarisches Herstellungsverfahren für erfindungsgemäße Verbindungen der Formel 1 mit n=1:

Beispiel 1: N-(4-Pyridylmethyl)-1-cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-carbonsäureamid

1,87 g 1-Cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-carbonsäure (8,6 mmol) werden in 15 ml Dichlormethan suspendiert. Unter Kühlung mit Wasser werden 1,8 ml Oxalylchlorid (17,4 mmol) zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 8 Stunden gerührt. Dabei kristallisiert das 11-Cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-carbonsäurechlorid aus. Es wird isoliert und in 18 ml Tetrahydrofuran (THF) gelöst.

1,14 g Natriumhydrid (60 %ig) werden in 21 ml THF suspendiert. Unter Rühren bei ca. 10 °C wird eine Lösung von 0,93 g 4-Aminomethylpyridin (8,6 mmol) in 21 ml THF zugetropft. Nach ca. 15 Minuten wird die zuvor hergestellte Lösung des 1-Cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-carbonsäurechlorid zum Reaktionsgemisch zugetropft. Danach wird das Ganze 3 Stunden am Rückfluss gekocht. Nach Abkühlung wird das Reaktionsgemisch mit 36 ml Essigsäureethylester und 36 ml Wasser versetzt. Die Phasen werden getrennt und die organische Phase mit Wasser gewaschen. Das Lösungsmittel wird abdestilliert und der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert.

30 Ausbeute: 1,3 g (50 % d. Theorie)

Schmelzpunkt: 187 - 189 °C

15

20

Unter Verwendung des angegebenen Herstellungsverfahrens können zahlreiche weitere Verbindungen der Formel 1 mit n=1 hergestellt werden, von denen folgende beispielhaft angeführt werden:

$$\begin{array}{ccc}
R^3 & R^2 \\
(C=0)_n & & \\
R^1 & 1
\end{array}$$

10

15

5

| Beispiel | R¹ | -NR ² R ³ | n | Schmelz- pkt. [°C] |
|----------|--------------------------|----------------------------------|---|-----------------------|
| 1 | Cyclopropylmethyl- | 4-Pyridylmethyl- amino- | 1 | 187-189 Ethanol |
| 2 | lsobutyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 1 | 168-170 Ethanol |
| 3 | n-Hexyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 1 | 136-137 Methanol |
| 4 | Cyclopropylmethyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino | 1 | 186-187 Ethanol |
| 5 | 4-Fluorbenzyl- | 4-Pyridylmethyl- amino- | 1 | 189-191 Ethanol |
| 6 | 4-Fluorbenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 1 | 232-233 Ethanol |
| 7 | 4-Methoxy- benzyl | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 1 | 193-195 Ethanol |
| 8 | 4-Chlorbenzyl- | 4-Pyridylamino- | 1 | 192-194 Methanol |
| 9 | 4-Fluorbenzyl- | Morpholino- | 1 | 182-184 Ethanol |
| 10 | 2-Methylpropen- 3-yl- | 2,6- Dichlorphenyl- amino- | 1 | 171-174 Ethanol |
| 11 | 4-Pyridylmethyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino | 1 | 190-192 Methanol |

Exemplarisches Herstellungsverfahren für erfindungsgemäße Verbindungen der Formel 1 mit n=2:

5 Beispiel 12

10

15

20

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(3-methoxybenzyl)-7-azaindol-3-yl]-gyoxyl-säureamid

3,57 g 1-(3-Methoxybenzyl)-7-azaindol (15 mmol) werden in 50 ml tert. Butylmethylether gelöst. Bei 0 °C wird unter Rühren eine Lösung von 1,54 ml Oxalylchlorid (18 mmol) in 10 ml tert. Butylmethylether zugetropft. Danach wird das Gemisch 2 Stunden am Rückfluss gekocht. Anschließend wird das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Das entstandene 1-(3-Methoxybenzyl)-7-azaindol-3-yl-glyoxylsäurechlorid wird als fester Rückstand erhalten, der in 50 ml Tetrahydrofuran (THF) suspendiert wird.

Zu einer. Suspension von 2 g Natriumhydrid in 20 ml THF wird bei –5 °C eine Lösung von 2,4 g 4-Amino-3,5-dichlorpyridin (15 mmol) in 30 ml THF zugetropft. Unter Rühren wird das Gemisch danach 1 Stunde lang auf 20 °C temperiert. Anschließend wird die zuvor hergestellte Suspension des 1-(3-Methoxybenzyl)-7-azaindol-3-yl-glyoxylsäurechlorids bei ca. 0 °C zugetropft. Schließlich wird die Reaktionsmischung 4 Stunden am Rückfluss gekocht. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mit 50 ml Essigsäureethylester und 50 ml Wasser verrührt. Die Phasen werden getrennt. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird aus Isopropanol umkristallisiert.

Ausbeute: 3,5 g (51,5 % d. Theorie)

Schmelzpunkt: 165 - 167 °C

30

Unter Verwendung des angegebenen Herstellungsverfahrens können zahlreiche weitere Verbindungen der Formel 1 mit n=2 hergestellt werden, von denen folgende beispielhaft angeführt werden:

5

$$R^3 - N$$

$$(C=O)_n$$

$$R^1$$
1

10

15

| Beispiel | R ¹ | -NR ² R ³ | n | Schmelz- pkt. [°C] |
|----------|------------------|----------------------------------|-----|-----------------------------|
| 12 | 3-Methoxybenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 165-167 Isopropan ol |
| 13 | 4-Fluorbenzyl- | 4-Pyridylamino- x HCl | 2 | 275-278 zers. DMF |
| 14 | 4-Fluorbenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino | 2 | 201-202 Ethanol |
| 15 | 4-Chlorbenzyl- | 4-Pyridylamino- x HCl | 2 | 280-283 zers. DMF |
| 16 | 4-Chlorbenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino | · 2 | 205-207 Ethanol |
| 17 | 4-Methoxybenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino | 2 | 165-167 Ethanol |
| 18 | 4-Chlorbenzyl | 2,6- Dichlorphenyl- amino- | 2 | 166-168 Ethanol |
| 19 | 4-Fluorbenzyl- | 4-Carboxy- phenylamino | 2 · | 279-282 Isopro- panol |

PCT/EP01/12376

| 20 | 4-Fluorbenzyl- | 4-Ethoxy- carbonylphenyl- amino- | 2 | 209-211 Ethanol |
|------|---------------------------|---|---|---------------------|
| 21 | 4-Fluorbenzyl- | 3,4-Dimethoxy- phenylamino- | 2 | 173-176 Ethanol |
| 22 | 4-Methylbenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 176-178 Ethanol |
| 23 - | 4-Hydroxybenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 140-142 Ethanol |
| 24 | 3-Hydroxybenzyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 241-244 Ethanol |
| 25 | Cyclopropyl- methyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 215-218 Ethanol |
| 26 | n-Hexyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 165-167 Ethanol |
| 27 | Isobutyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 152-154 Methanol |
| 28 | 2-Methyl-propen- 3-yl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 114-116 Methanol |
| 29 | 2-Methoxyethyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 166-168 Methañol |
| 30 | 1-Naphthylmethyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 181-183 Ethanol |
| 31 | 4-Pyridylmethyl- | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 199-201 Ethanol |
| 32 | H ₃ C-\ N-0 | 3,5-Dichlor-4- pyridylamino- | 2 | 196-198 Ethanol |
| 33 | 4-Fluorbenzyl- | -N(C ₂ H ₄ -OCH ₃ (₂ | 2 | 63-66 Methanol |
| 34 | 4-Fluorbenzyl- | -100 | 2 | 184-185 Ethanol |

10

| 35 | 4-Fluorbenzyl- | -N_S,0 | 2 | 188-191 Ethanol |
|----|----------------|---|---|----------------------|
| 36 | 4-Fluorbenzyl- | -N_N-CH3 | 2 | 179-181 Methanol |
| 37 | 4-Fluorbenzyl- | H-N-N-N-O | 2 | 297-300 zers. DMF |
| 38 | 4-Fluorbenzyl- | H ₃ C H | 2 | 310-313 DMF |
| 39 | 4-Fluorbenzyl- | H ₃ C CH ₃ | 2 | 160-162 Aceton |
| 40 | 4-Fluorbenzyl- | T 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 | 2 | 312-315 zers. DMF |

10

15

20

25

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind starke Inhibitoren der Phospho-diesterase 4 und der TNFa Freisetzung. Ihr therapeutisches Potential wird in vivo beispielsweise durch die Hemmung der asthmatischen Spätphase-Reaktion (Eosinophilie) sowie durch die Beeinflussung der Allergen-induzierten vaskulären Permeabilität an aktiv sensibilisierten Brown-Norway Ratten belegt.

Inhibition der Phosphodiesterase

Enzympräparationen aus humanen PDE 4-Aktivität wird in Die polymorphkernigen Lymphocyten (PMNL) bestimmt, die PDE 2, 3 und 5-Aktivität mit PDE aus humanen Thrombocyten. Humanes Blut wurde mit Citrat anticoaguliert. Durch eine Zentrifugation bei 700 x g für 20 Minuten bei RT wird das thrombocytenreiche Plasma im Überstand von den Erythrocyten und Leukocyten getrennt. Die Thrombocyten werden durch Ultraschall lysiert und im PDE 3 und PDE 5-Assay eingesetzt. Für die die cytosolische 2-Aktivität wird PDE Bestimmung der Anionenaustauschersäule über einer Thrombocytenfraktion NaCl-Gradienten gereinigt und der PDE 2-Peak wird für den Assay gewonnen. Die PMNLs für die PDE 4-Bestimmung werden durch eine folgende Dextransedimentation und anschließende Gradientenzentrifugation mit Ficoll-Paque isoliert. Nach einem zweimaligen Waschen der Zellen werden die noch enthaltenden Erythrocyten durch die Zugabe von 10 ml hypotonischem Puffer (155 mM NH4Cl, 10 mM NaHCO3, 0,1 mM EDTA, pH = 7,4) innerhalb von 6 Minuten bei 4 °C lysiert. Die noch intakten PMNLs werden noch zwei Mal mit PBS gewaschen und mittels Ultraschall lysiert. Der Überstand einer einstündigen Zentrifugation bei 4°C bei 48000 x g enthält die cytosolische Fraktion der PDE 4 und wird für die PDE 4-Messungen eingesetzt.

30 -

Die Phosphodiesterase-Aktivität wird mit einigen Modifizierungen nach der von Thompson et al. beschriebenen Methode bestimmt. (Thompson, W.J.;

10

15

20

Appleman, M.M., Assay of cyclic nucleotide phosphodiesterase and resolution of multiple molecular forms of the enzyme. Adv. Cycl. Nucl. Res. 1979, 10, 69-92).

Die Reaktionsmischungen enthalten 50 mM Tris-HCI (pH 7,4), 5 mM MgCl₂, die Inhibitoren in variablen Konzentrationen, die entsprechende Enzympräparation sowie die zur Erfassung der einzelnen Isoenzyme notwendigen weiteren Komponenten (siehe unten). Durch die Zugabe des Substrates 0,5 μ M [³H]-cAMP oder [³H]-cGMP (ca. 6000 CPM/Test) wird die Reaktion gestartet. Das Endvolumen beträgt 100 ml. Testsubstanzen werden als Stammlösungen in DMSO angesetzt. Die DMSO-Konzentration im Reaktionsgemisch ist 1% v/v. Bei dieser DMSO-Konzentration wird die PDE-Aktivität nicht beeinflusst. Nach dem Start der Reaktion mittels Substrat-Zugabe werden die Proben 30 Minuten bei 37°C inkubiert. Durch ein Erhitzen der Testtubes für 2 Minuten auf 110 °C wird die Reaktion gestoppt. Die Proben bleiben für weitere 10 Minuten im Eis. Nach der 30 μ I · 5 '-Nukleotidase (1 mg/ml, Schlangengiftsuspension aus Crotalus adamanteus) erfolgt eine Inkubation für 10 Minuten bei 37 °C. Die Proben werden auf Eis abgestoppt, jeweils 400 μ l einer Mischung aus Dowex-Wasser-Ethanol (1 + 1 + 1) zugegeben, gut gemixt und wieder 15 Minuten auf Eis inkubiert. Die Reaktionsgefäße werden 20 Minuten bei 3000 x g zentrifugiert. 200 μ l Aliquotes des Uberstandes werden direkt in Szintillationgefäße überführt. Nach der Zugabe von 3 ml Szintillator werden die Proben im Betacounter gemessen.

25

30

Für die Bestimmung der PDE 4, 3 und 2-Aktivität wird als Substrat [3 H]-cAMP, für die Bestimmung der PDE 5-Aktivität [3 H]-cGMP verwendet. Die jeweils unspezifischen Enzymaktivitäten werden in Gegenwart von 100 μ M Rolipram bei der PDE 4 und in Gegenwart von 100 μ M IBMX bei der Bestimmung der PDE 3 und 5 ermittelt und von den Testwerten subtrahiert. Die Inkubationsansätze des PDE 3-Assays enthalten 10 μ M Rolipram, um eventuelle Verunreinigungen durch die PDE 4 zu hemmen. Die PDE 2 wird

mit einem SPA-Assay der Firma Amersham getestet. In Gegenwart des Aktivators der PDE 2 (5 μ M cGMP) wird der Assay durchgeführt.

Für die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden bezüglich der Inhibition der Phosphodiesterase 4 IC $_{50}$ - Werte im Bereich von $10^{.9}$ bis $10^{.5}$ M bestimmt. Die Selektivität gegenüber den PDE - Typen 2, 3 und 5 beträgt Faktor 100 bis 10.000.

Exemplarisch wurden für ausgewählte Anwendungsbeipiele die Ergebnisse zur Hemmung der PDE 4 in nachfolgender Tabelle zusammengestellt:

| Beispiel | Hemmung der PDE 4 IC ₅₀ [µmol/l] |
|----------|--|
| 1 | 0.710 |
| 2 | 1.400 |
| 12 | 0.005 |
| . 13 | 0.058 |
| 14 | 0.004 |
| 15 | 0.031 |
| . 16 | 0.002 |
| 17 | 0.008 |
| 18 | 0.031 |
| 22 | 0.002 |
| 23 | 0.001 |
| 24 | 0.003 |
| 25 | 0.004 |
| 26 | 0.021 |
| 27 | 0.002 |
| 28 | 0.003 |
| . 32 | 0.113 |
| 37 | 0.987 |

30

15

20

15

20

25 -

30

Hemmung der TNFa Freisetzung aus Zellen nasaler Polypen

Die Versuchsanordnung entspricht im Wesentlichen der von Campbell, A.M. und Bousquet J (Anti-allergic activity of H₁-blockers. Int. Arch. Allergy Immunol.,1993, 101, 308-310) beschriebenen Methode. Das Ausgangsmaterial bilden nasale Polypen (OP-Material) von Patienten die sich einer chirurgischen Behandlung unterzogen haben.

Das Gewebe wird mit RPMI 1640 gewaschen und anschließend mit Protease (2.0 mg/ml), Collagenase (1.5 mg/ml), Hyaluronidase (0.75 mg/ml) und DNAse (0.05 mg/ml) über 2 h bei 37 °C aufgeschlossen (1 g Gewebe auf 4 ml RPMI 1640 mit Enzymen). Die erhaltenen Zellen, eine Mischung aus Epithelzellen, Monozyten, Makrophagen, Lymphozyten, Fibroblasten und Granulozyten, werden filtriert und durch wiederholtes Zentrifugieren in Nährlösung gewaschen, durch Zugabe von humanem IgE passiv sensibilisiert und die Zellsuspension auf eine Konzentration von 2 Mio Zellen/ml in RPMI 1640 (ergänzt mit Antibiotika, 10 % fetalem Kälberserum, 2 mM Glutamin und 25 mM Hepes) eingestellt. Diese Suspension wird auf 6-Well-Zellkulturplatten (1 ml/Well) verteilt. Die Zellen werden mit den Prüfsubstanzen in verschiedenen Endkonzentrationen 30 min vorinkubiert und anschließend durch Zugabe von Anti-IgE (7,2 μg/ml) zur TNFa Freisetzung angeregt. Die maximale Freisetzung in das Nährmedium erfolgt nach ca. 18 Stunden. In diesem Zeitraum werden die Zellen bei 37 °C und 5 % CO2 inkubiert. Das Nährmedium (Überstand) wird durch Zentrifugation gewonnen (5 min 4000 U/min) und bis zur Zytokinbestimmung bei -70 °C gelagert. Die Bestimmung von TNF(im Überstand erfolgt mit sog. Sandwich-ELISAs (Grundmaterial Pharmingen), mit denen Konzentrationen des Zytokins im Bereich von 30-1000 pg/ml nachgewiesen werden können.

Nicht mit Anti-IgE stimulierte Zellen produzieren kaum TNFa, stimulierte Zellen dagegen sezernieren große Mengen an TNFa, was z.B. durch PDE4 Inhibitoren dosisabhängig vermindert werden kann. Aus der prozentualen Hemmung (TNFa-Freisetzung der mit Anti-IgE stimulierte Zellen = 100 %) der geprüften Substanzen bei verschiedenen Konzentrationen wird die IC $_{50}$ (concentration at 50 % inhibition) berechnet.

Für die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden IC_{50} - Werte im Bereich von 10^{-7} bis 10^{-5} M bestimmt.

10

5

Exemplarisch wurden für ausgewählte Anwendungsbeipiele die Ergebnisse zur Hemmung der TNFa Freisetzung in nachfolgender Tabelle zusammengestellt:

15

| Beispiel | Hemmung der TNFa Freisetzung Konzentration Hemmung | |
|----------|--|----|
| 14 | 0,3 µmol/l | 92 |
| 16 | 1,0 µmol/l | 90 |
| 17 | 1,0 µmol/l | 91 |
| 27 | 1,0 µmol/l | 91 |

20

Hemmung der Spätphasen-Eosinophilie 48 h nach inhalativer
Ovalbuminchallenge an aktiv sensibilisierten Brown Norway Ratten

30

25

Die Hemmung der pulmonalen Eosinophilen-Infiltration durch die erfindungsgemäßen Substanzen wird an aktiv gegen Ovalbumin (OVA) sensibilisierten männlichen Brown Norway Ratten (200-250 g) geprüft. Die Sensibilisierung erfolgt durch subcutane Injektionen einer Suspension aus $10~\mu g$ OVA zusammen mit 20 mg Aluminiumhydroxid als Adjuvans in 0,5 ml physiologischer Kochsalzlösung pro Tier am Tag 1, 14 und 21. Zusätzlich dazu erhalten die Tiere zu den gleichen Zeitpunkten Bordetella

Pertussis vaccine Verdünnung pro Tier 0,25 ml i.p. gespritzt. Am 28. Versuchstag werden die Tiere einzeln in offene 1 l Plexiglasboxen gesetzt, die an ein Kopf-Nasen Expositionsgerät angeschlossen sind. Die Tiere werden einem Aerosol aus 1,0 %iger Ovalbuminsuspension ausgesetzt (Allergen-Challenge). Das Ovalbumin-Aerosol wird durch einen mit Druckluft (0,2 MPa) betriebenen Vernebler (Bird micro nebulizer, Palm Springs CA, USA) erzeugt. Die Expositionszeit beträgt 1 Stunde, wobei Normalkontrollen mit einem Aerosol aus 0,9%iger Kochsalzlösung ebenfalls 1 Stunde lang vernebelt werden.

10

15

20

5

48 Stunden nach der Allergen-Challenge kommt es zu einer massiven Einwanderung von eosinophilen Granulozyten in die Lungen der Tiere. Zu diesem Zeitpunkt werden die Tiere mit einer Überdosis Ethylurethan (1,5 g/kg Körpergewicht i.p.) narkotisiert und eine bronchoalveoläre Lavage (BAL) mit 3 x 4 ml Hank's Balance-Lösung durchgeführt. Die Gesamtzellzahl und die Anzahl der eosinophilen Granulozyten der gepoolten BAL-Flüssigkeit werden anschließend mit einem automatischen Zelldifferenzierungsgerät (Bayer Diagnostics Technicon H1E) bestimmt. Für jedes Tier werden die Eosinophilen (EOS) in der BAL in Mio/Tier berechnet: $EOS/\mu I \times BAL-Recovery$ (ml) = EOS/Tier.

Bei jedem Test werden 2 Kontrollgruppen (Vernebelung mit physiologischer Kochsalzlösung und Vernebelung mit OVA-Lösung) mitgeführt.

Die prozentuale Hemmung der Eosinophilie der mit Substanz behandelten Versuchsgruppe wird nach folgender Formel berechnet:

 $\{((OVAC - SC) - (OVAD - SC)) / (OVAC - SC)\} \times 100 \% = \% Hemmung$

(SC = Vehicel behandelte und mit 0,9 %iger Kochsalzlösung gechallengte Kontrollgruppe; OVAC = Vehicel behandelte und mit 1 %iger Ovalbuminsuspension gechallengte Kontrollgruppe; OVAD = Substanz WO 02/34747 PCT/EP01/12370

- 35 -

behandelte und mit 1 %iger Ovalbuminsuspension gechallengte Versuchsgruppe)

Die Testsubstanzen werden intraperitoneal oder oral als Suspension in 10 % Polyethylenglycol 300 und 0,5 %iger 5-Hydroxyethylcellulose 2 Stunden vor der Allergen-Challenge appliziert. Die Kontrollgruppen werden entsprechend der Applikationsform der Testsubstanz mit dem Vehicel behandelt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen hemmen die Spätphasen-Eosinophilie nach intraperitonealer Applikation von 10 mg/kg um 30 % bis 100 % und nach oraler Applikation von 30 mg/kg um 30 % bis 75 %.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind somit besonders geeignet für die Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, die mit dem Wirken von Eosinophilen verbunden sind.

Exemplarisch wurden für ausgewählte Anwendungsbeipiele die Ergebnisse zur Hemmung der Eosinophilie in nachfolgender Tabelle zusammengestellt:

20

| Beispiel | Hemmung der Eosinophilie Dosis/Applikation Hemmung [%] | |
|----------|--|-----------|
| 14 | 10 mg/kg i.p. 10 mg/kg p.o. | 62 59 |
| 16 | 10 mg/kg i.p. 10 mg/kg p.o. | 100 70 |
| 17 | 10 mg/kg i.p. 10 mg/kg p.o. | 75 32 |
| 27 | 10 mg/kg i.p. 10 mg/kg p.o. | 50 70 |

25

Hemmung der Lipopolysaccharid (LPS)-induzierten Lungen-Neutrophilie in Lewis Ratten

15

20

25

30

Die Hemmung der pulmonalen Neutrophilen-Infiltration durch die erfindungsgemäßen Substanzen wird an männlichen Lewis Ratten (250-350 g) geprüft. Am Versuchstag werden die Tiere einzeln in offene 1 l Plexiglasboxen gesetzt, die an ein Kopf-Nasen Expositionsgerät angeschlossen sind. Die Tiere werden einem Aerosol aus einer Lipopolysaccharidsuspension (100 µg LPS/ml 0,1 % Hydroxylamin-Lösung) in PBS ausgesetzt (LPS-Provokation). Das LPS/Hydroxylamin-Aerosol wird durch einen mit Druckluft (0,2 MPa) betriebenen Vernebler (Bird micro nebulizer, Palm Springs CA, USA) erzeugt. Die Expositionszeit beträgt 40 Minuten, wobei Normalkontrollen mit einem Aerosol aus 0,1 %iger Hydroxylamin-Lösung in PBS ebenfalls 40 Minuten lang vernebelt werden.

6 Stunden nach der LPS-Provokation kommt es zu einer maximalen, massiven Einwanderung von neutrophilen Granulozyten in die Lungen der Tiere. Zu diesem Zeitpunkt werden die Tiere mit einer Überdosis Ethylurethan (1,5 g/kg Körpergewicht i.p.) narkotisiert und eine bronchoalveoläre Lavage (BAL) mit 3 x 4 ml Hank's Balance-Lösung durchgeführt. Die Gesamtzellzahl und die Anzahl der neutrophilen Granulozyten der gepoolten BAL-Flüssigkeit werden anschließend mit einem automatischen Zelldifferenzierungsgerät (Bayer Diagnostics Technicon H1E) bestimmt. Für jedes Tier werden die Neutrophilen (NEUTRO) in der BAL in Mio/Tier berechnet: NEUTRO/µl x BAL-Recovery (ml) = NEUTRO/Tier.

Bei jedem Test werden 2 Kontrollgruppen (Vernebelung mit 0,1%iger Hydroxylamin-Lösung in PBS und Vernebelung mit 100 μ g LPS/ml 0,1 % Hydroxylamin-Lösung in PBS) mitgeführt.

Die prozentuale Hemmung der Neutrophilie der mit Substanz behandelten Versuchsgruppe wird nach folgender Formel berechnet:

 $\{((LPSC - SC) - (LPSD - SC)) / (LPSC - SC)\} \times 100 \% = \% Hemmung$

15

SC = Vehicel behandelte und mit 0,1 %iger Hydroxylamin-Lösung gechallengte Kontrollgruppe; LPSC = Vehicel behandelte und mit LPS (100 μ g/ml 0,1 %iger Hydroxylamin-Lösung) gechallengter Kontrollgruppe; LPSD = Substanz behandelte und mit LPS (100 μ g/ml 0,1 %iger Hydroxylamin-Lösung) gechallengter Versuchsgruppe.

Die Testsubstanzen werden oral als Suspension in 10 % Polyethylenglycol 300 und 0,5 %iger 5-Hydroxyethylcellulose 2 Stunden vor der LPS-Provokation appliziert. Die Kontrollgruppen werden entsprechend der Applikationsform der Testsubstanz mit dem Vehicel behandelt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen hemmen die Neutrophilie nach oraler Applikation von 1 mg/kg um 40% bis 90 % und sind somit besonders geeignet für die Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, die mit dem Wirken von Neutrophilen verbunden sind.

Exemplarisch wurden für ausgewählte Anwendungsbeipiele die Ergebnisse zur Hemmung der Neutrophilie in nachfolgender Tabelle zusammengestellt:

| 20 . | Beispiel | Hemmung der Dosis/Applikation | r Neutrophilie Hemmung [%] | |
|------|----------|----------------------------------|-------------------------------|--|
| | 14 | 1 mg/kg p.o | 80 | |
| 4 | 22 | 1 mg/kg p.o. | 64 | |
| | 27 | 1 mg/kg p.o. | 52 | |

Ansprüche

1. 7-Azaindole der Formel 1

 $R^{3} - N$ $(C=0)_{n}$ R^{1} 1

10

5

worin

n = 1 oder 2 sein kann, und

R¹ für

15

20

-C_{1...10}-Alkyl, geradkettig oder verzweigtkettig, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH₂, -NHC_{1...6}-Alkyl, $-N(C_{1...6}-Alkyl)_2$, $-NHC_{6...14}Aryl$, $-N(C_{6...14}Aryl)_2$, $-N(C_{1...6}Alkyl)(C_{6...14}Aryl), -NO_2, -CN, -F, -Cl, -Br, -l, -O-C_{1...6}^{-}-Alkyl,$ $-O-C_{6...14}-Aryl, \ -S-C_{1...6}-Alkyl, \ -S-C_{6...14}Aryl, \ -SO_{3}H, \ -SO_{2}C_{1...6}Alkyl,$ $-\mathsf{SO_2C_{6...14}Aryl}, \quad -\mathsf{OSO_2C_{1...6}Alkyl}, \quad -\mathsf{OSO_2C_{6...14}Aryl}, \quad -\mathsf{COOH},$ -(CO)C_{1...5}Alkyl, mit mono-, bi- oder tricyclischen gesättigten oder ein- oder mehrfach ungesättigten Carbocyclen mit 3...14 Ringgliedern, mit mono-, bi- oder tricyclischen gesättigten oder einoder mehrfach ungesättigten Heterocyclen mit 5...15 Ringgliedern und 1...6 Heteroatomen, die vorzugsweise N, O und S sind, wobei carbocyclischen C_{6...14} Aryl-Gruppen und die heterocyclischen Substituenten ihrerseits unsubstituiert oder einoder mehrfach mit R4 substituiert sein können,

30 .

25

- $C_{2...10}$ -Alkenyl, ein oder mehrfach ungesättigt, geradkettig oder verzweigtkettig, unsubstituiert, oder ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH $_2$, -NHC $_{1...6}$ -Alkyl, -N($C_{1...6}$ -Alkyl) $_2$, -NHC $_{6...14}$ Aryl, -N($C_{6...14}$ Aryl) $_2$, -N($C_{1...6}$ -Alkyl)($C_{6...14}$ Aryl) $_1$, -NO $_2$, -CN, -F, -Cl, -Br, -l, -O- $C_{1...6}$ -Alkyl, -O- $C_{6...14}$ -Aryl, -S- $C_{1...6}$ -Alkyl, -S- $C_{6...14}$ Aryl, -SO $_3$ H,

10

 $-SO_2C_{1...6}Alkyl, -SO_2C_{6...14}Aryl, -OSO_2C_{1...6}Alkyl, -OSO_2C_{6...14}Aryl, -COOH, -(CO)C_{1...5}Alkyl, mit mono-, bi- oder tricyclischen gesättigten oder ein- oder mehrfach ungesättigten Carbocyclen mit 3 ...14 Ringgliedern, mit mono-, bi- oder tricyclischen gesättigten oder ein- oder mehrfach ungesättigten Heterocyclen mit 5...15 Ringgliedern und 1...6 Heteroatomen, die vorzugsweise N, O und S sind, wobei die <math>C_{6...14}$ Aryl-Gruppen und die carbocyclischen und heterocyclischen Substituenten ihrerseits unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit R^4 substituiert sein können,

steht,

 R^2 und R^3 gleich oder verschieden sein können, wobei nur einer von beiden für Wasserstoff stehen kann und R^2 und R^3 weiterhin $-C_{1...5}$ -Alkyl, unsubstituiert oder

ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH $_2$, -NHC $_{1...6}$ -Alkyl, -N(C $_{1...6}$ -Alkyl) $_2$, -NO $_2$, -CN, -F, -Cl, -Br, -I, -O-C $_{1...6}$ -Alkyl, -S-C $_{1...6}$ -Alkyl, -Phenyl, -Pyridyl

-Phenyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert mit -OH, -SH, -NH $_2$, -NHC $_{1...3}$ -Alkyl, -N(C $_{1...3}$ -Alkyl) $_2$, -NO $_2$, -CN, -COOH, -COOC $_{1...3}$ Alkyl, -F, -Cl, -Br, -O-C $_{1...3}$ -Alkyl, -S-C $_{1...3}$ -Alkyl,

-Pyridyl, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert mit -NO₂,
-CN, -COOH, -COOC_{1...3}Alkyl,

-CI, -Br, -O-C_{1...3}-Alkyl, -S-C_{1...3}-Alkyl, sowie

O
$$CH_3$$
 O CH_3 O

30

bedeuten können,
weiterhin die Gruppe -NR²R³ zusammen für

$$-N$$
 O $-N$ S $-N$ SO_2 $-N$ $N-CH_3$

stehen kann.

und

R⁴ für

 $-\text{H, -OH, -SH, -NH}_2, -\text{NHC}_{1...6} -\text{Alkyl}, -\text{N(C}_{1...6} -\text{Alkyl})_2, , -\text{NHC}_{6...14} \text{Aryl}, \\ -\text{N(C}_{6...14} \text{Aryl})_2, -\text{N(C}_{1...6} \text{Alkyl}) (\text{C}_{6...14} \text{Aryl}), -\text{NHCOC}_{1...6} \text{Alkyl}, -\text{NO}_2, -\text{CN}, \\ -\text{COOH, -COOC}_{1...6} \text{Alkyl}, -\text{(CO)C}_{1...6} \text{Alkyl}, -\text{(CS)C}_{1...6} \text{Alkyl}, -\text{F, -Cl, -Br, } \\ -\text{I, -O-C}_{1...6} -\text{Alkyl}, -\text{O-C}_{6...14} -\text{Aryl}, -\text{S-C}_{1...6} -\text{Alkyl}, -\text{S-C}_{6...14} \text{Aryl}, \\ -\text{SOC}_{1...6} \text{Alkyl}, -\text{SO}_2 \text{C}_{1...6} \text{Alkyl} \text{ steht}.$

20

25

30

- 2. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach Formel 1 gemäß Anspruch 1, gekennzeichnet durch Neutralisation der Basen mit anorganischen oder organischen Säuren bzw. durch Neutralisation der Säuren mit anorganischen oder organischen Basen bzw. durch Quaternierung tertiärer Amine zu quaternären Ammoniumsalzen.
- 3. Verbindungen nach Formel 1 gemäß Anspruch 1 und 2 mit einem asymmetrischen Kohlenstoffatom in der D-Form, der L-Form oder in Form von D,L-Mischungen, oder im Falle mehrerer asymmetrischer Kohlenstoffatome die diastereomeren Formen.

- Verbindung nach Formel 1 gemäß einem der Anspruch 1 bis 3 mit n
 = 1, ausgewählt aus den folgenden Verbindungen:
 N-(4-Pyridylmethyl)-1-cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-carbonsäurea mid,
 - N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-1-isobutyl-7-azaindol-3-carbon-säureamid,
 - N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-1-hexyl-7-azaindol-3-carbonsäure-amid, N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-1-cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-carbonsäureamid,
- N-(4-Pyridylmethyl)-1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-carbonsäu-reamid, N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-carbonsäureamid,
 - N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-1-(4-methoxybenzyl)-7-azaindol-3-carbonsäureamid,
- N-(4-Pyridylmethyl)-1-(4-chlorbenzyl)-7-azaindol-3-carbon-säureamid, 1-(4-Fluorbenzyl)-7-azaindol-3-carbonsäuremorpholid, N-(2,6-Dichlorphenyl)-1-(2-methylpropen-3-yl)-7-azaindol-3-carbonsäureamid und N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-1-(4-pyridylmethyl)-7-azaindol-3-
- 20 carbonsäureamid.
 - 5. Verbindung nach Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 mit n = 2, ausgewählt aus den folgenden Verbindungen: N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(3-methoxybenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,
 - N-(4-Pyridyl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäure-amid-hydrochlorid,
- N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-(1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl)-glyoxylsäureamid,

N-(4-Pyridyl)-[1-(4-chlorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäure-amid-hydrochlorid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(4-chlorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(4-methoxybenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-(2,6-Dichlorphenyl)-[1-(4-chlorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-gly-oxylsäureamid,

N-(4-Carboxyphenyl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-gly-oxylsäureamid,

15

20

N-(4-Ethoxycarbonylphenyl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-(3,4-Dimethoxyphenyl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(4-methylbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyo xylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(4-hydroxybenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(3-hydroxybenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

30

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-(1-cyclopropylmethyl-7-azaindol-3-yl)-glyoxylsäureamid,

15

20

25

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-(1-hexyl-7-azaindol-3-yl)-glyoxyl-säureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-(1-isobutyl-7-azaindol-3-yl)-glyoxyl-säureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(2-methylpropen-3-yl)-7-azaindol-3-yl] -glyoxylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(2-methoxyethyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-{3,5-Dichlorpyridin-4-yl}-[1-(1-naphthylmethyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(4-pyridylmethyl)-7-azaindol-3-yl]-gly oxylsäureamid,

N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(3,5-dimethylisoxazol-4-ylmethyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid,

N,N-Bis(2-methoxyethyl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]- glyoxylsäureamid,

[1-(4-Fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäuremorpholid,

[1-(4-Fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäure-(S,S-dioxothiomorpholid),

[1-(4-Fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäure (4-methyl-piperazid),

15

20

25

30

N-(6-Methyluracil-5-yl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl}-glyoxylsäureamid,

N-(3, 6-Dimethyluracil-5-yl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-qlyoxylsäureamid,

N-(1,3,6-Trimethyluraci]-5-yl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-gly oxylsäureamid und

N-(1,2,4-4H-triazol-3-yl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3-yl]-glyoxylsäureamid.

6. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen nach Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 mit n = 1, gekennzeichnet dadurch, dass 7-Azaindol-3-carbonsäuren mittels Säurechloriden in die analogen 7-Azaindol-3-carbonsäurechloride überführt und anschließend durch Reaktion mit primären oder sekundären Aminen zu den erfindungsgemäßen Verbindungen nach Formel 1 mit n = 1 umgesetzt werden.

7. Herstellung von Verbindungen nach Formel 1 nach dem Verfahren gemäß Anspruch 6, gekennzeichnet durch die Verwendung von Thionylchlorid oder Oxalylchlorid als Säurechloride zur Synthese der 7-Azaindol-3-carbonsäurechloride.

8. Herstellung von Verbindungen nach Formel 1 nach dem Verfahren gemäß Anspruch 6 oder 7, gekennzeichnet durch die Umsetzung der 7-Azaindol-3-carbonsäurechloride mit primären oder sekundären Aminen in Gegenwart einer Hilfsbase, vorzugsweise in Gegenwart eines Überschusses des als Reaktionspartner verwendeten Amins, eines tertiären Amins, beispielsweise von Pyridin oder Triethylamin,

10

sowie anorganischer Basen, vorzugsweise Alkalihydroxide oder Alkalihydride.

- 9. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen nach Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 und 5 mit n = 2, gekennzeichnet dadurch, dass 7-Azaindole mit Oxalylchlorid in die analogen 7-Azaindol-3-yl-glyoxylsäurechloride überführt und anschließend durch Reaktion mit primären oder sekundären Aminen zu den Verbindungen nach Formel 1 mit n = 2 umgesetzt werden.
- 10. Herstellung von Verbindungen nach Formel 1 nach dem Verfahren gemäß Anspruch 9, gekennzeichnet durch die Umsetzung der 7-Azaindol-3-yl-glyoxylsäurechloride mit primären oder sekundären Aminen in Gegenwart einer Hilfsbase, vorzugsweise in Gegenwart eines Überschusses des als Reaktionspartner verwendeten Amins, eines tertiären Amins, beispielsweise von Pyridin oder Triethylamin, sowie anorganischer Basen, vorzugsweise Alkalihydroxide oder Alkalihydride.
- verwendung der Verbindungen nach Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als therapeutische Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, bei denen die Hemmung von TNFa therapeutisch nützlich ist.
- 12. Verwendung der Verbindungen nach Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als therapeutische Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, bei denen die Hemmung der Phosphodiesterase 4 therapeutisch nützlich ist.
- 13. Verwendung der Verbindungen nach Formel 1 gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 als therapeutische Wirkstoffe zur Herstellung

von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, die mit dem Wirken von Eosinophilen verbunden sind.

- 14. Verwendung der Verbindungen nach Formel 1 gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 als therapeutische Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Erkrankungen, die mit dem Wirken von Neutrophilen verbunden sind.
- Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5 als 15. Wirkstoff zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung 10 oder/und Prophylaxe von Erkrankungen, bei denen eine Inhibition von TNFα nützlich ist, insbesondere von Gelenksentzündungen, rheumatoide Arthritis, arthritischen Erkrankungen, Arthritis. rheumatoider Spondylitis, Osteoarthritis, Osteoperose, Sepsis, gram-negativer Sepsis, toxischem Schock, septischem 15 Atemnotsyndrom, Asthma, chronischen Schocksyndrom, Erkrankungen, Knochenresorptions-Krankheiten, pulmonalen Transplantat-Abstoßungsreaktionen, Autoimmunerkrankungen, Lupus erythematosus, Multipler Sclerose, Glomerulonephritis, abhängiger Diabetes mellitus, chronischer Uveitis, Insulin 20 Viruserkrankungen, Virusinfektionen, Demyelinisierung, von Parasiteninfektionen, Malaria, Leishmaniasis, infektionsbedingtem Fieber, infektionsbedingten Muskelschmerzen, AIDS, Kachexien, Erkrankungen, die mit einer Inhibition der Phosphodesterase 4 behandelt werden können, Asthma, Erkrankungen, bei denen 25 Eosinophile eine Rolle spielen, Asthma bronchiale, allergische Rhinits, allergische Konjunktivitis, atopische Dermatitis, Ekzeme, allergische Angiitis, durch Eosinophile vermittelte Entzündungen, eosinophile Fasciitis, eosinophile Pneumonie, PIE-Syndrom, Urtikaria, ulcerative Colitis, Crohn-Krankheit, proliferative Hauterkrankungen, 30 Psoriasis, Keratosis, chronische obstruktive Lungenerkrankungen, Krankheiten, die durch Neuroprotektion behandelt werden können,

Alzheimer, Gedächtnisschwund, Parkinson, Demenz, senile Depressionen, Schlaganfälle, Claudikatio intermittens, Prostata-Erkrankungen, benigne Prostata-Hyperplasie, Pollakisurie, Nocturie, Inkontinenz, Koliken, durch Harnsteine ausgelöste Koliken, männliche oder weibliche sexuelle Dysfunktionen sowie als Inhibition der Entstehung einer Bronchiodilatatoren. zur sowie Verringerung einer Arzneimittelabhängigkeit zur Toleranzentwicklung.

10

5

- 16. Arzneimittel, enthaltend eine oder mehrere Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 neben üblichen physiologisch verträglichen Trägern und/oder Verdünnungsmitteln beziehungsweise Hilfsstoffen.
- 17. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels nach Anspruch 16, gekennzeichnet dadurch, dass eine oder mehrere Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 mit gebräuchlichen pharmazeutischen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln beziehungsweise sonstigen Hilfsstoffen zu pharmazeutischen Zubereitungen verarbeitet oder/und in eine therapeutisch anwendbare Form gebracht werden.
 - 18. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 und/oder von pharmazeutischen Zubereitungen nach den Ansprüchen 16 oder 17 allein oder in Kombination untereinander oder in Kombination mit Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln beziehungsweise sonstigen Hilfsstoffen.

GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 03. April 2002 (03.04.02) eingegangen; neuer Anspruch 19 hinzugefügt; alle weiteren Ansprüche unverändert (1 Seite)]

19. Verbindung nach Formel I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, welche N-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-[1-(4-fluorbenzyl)-7-azaindol-3yl]glyoxylsäureamid ist.

GEÄNDERTES BLATT (ARTIKEL 19)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCI/Er 01/12376

| A. CLASSIF IPC 7 | FICATION OF SUBJECT MATTER CO7D471/04 A61P11/00 A61K31/40 |) | |
|--|---|---|--|
| According to | hiternational Patent Classification (IPC) or to both national classificat | ion and IPC | |
| B. FIELDS | SEARCHED | | |
| Minimum do IPC 7 | cumentation searched (classification system tollowed by dessification ${\tt CO7D}$ | n symbols) | |
| l | ion searched other than minimum documentation to the extent that su | | |
| | ata base consulted during the International search (name of data base BS Data, PAJ, EPO-Internal, WPI Data | e and, where practical, search terms used) | |
| C. DOCUME | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category * | Challon of document, with indication, where appropriate, of the rele | vant passages | Relevant to claim No. |
| X | WO 96 11929 A (SMITHKLINE BEECHAM; CASSIDY FREDERICK (GB); HUGHES IR) 25 April 1996 (1996-04-25) claims 1,7 | | 1-3,6-18 |
| A . | MOUADDIB, ABDERRAHIM ET AL: "Syn indolo'3,2-c!quinoline and pyrido'3',2':4,5!pyrrolo'3,2-c!q derivatives" SYNTHESIS (2000), (4), 549-556, XP002189398 examples 3B,4B,5B,8B,9B,10B | | 1-18 |
| A | JP 10 120681 A (FUJISAWA PHARMACE LTD) 12 May 1998 (1998-05-12) cited in the application the whole document | UT CO / | 1-18 |
| | | , | |
| X Funt | her documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family members are listed | in annex. |
| 'A' docume consid 'E' earlier of filing of the citation 'O' docume other of the citation of th | ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date and which may throw doubts on priority claim(s) or is clied to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) entreferring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the International filing date but | "T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the cannol be considered novel or canno involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannol be considered to involve an in document is combined with one or ments, such combination being obvious the art. | the application but early underlying the claimed Invention to considered to cournent is taken alone claimed Invention ventive step when the one other such docupus to a person skilled |
| later th | han the priority date claimed | *&* document member of the same patent | |
| | actual completion of the International search February 2002 | Date of mailing of the international se | arch report |
| Name and | mailing address of the ISA | Authorized officer | |
| | European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016 | Baston, E | |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

int II Application No

| | tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | Louis and the second second | | | |
|------------|--|-----------------------------|--|--|--|
| Calegory ° | Cliation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | | |
| А | GB 1 141 949 A (STERLING DRUG INC) 5 February 1969 (1969-02-05) claim 1 | 1-18 | | | |
| | | | | | |
| | • - | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | , | | | |
| | | , | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | · | | | |

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inti I Application No
PUI/Er 01/12376

| Patent document cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | Publication date |
|---|---|------------------|------|-------------------------|------------------|
| WO 9611929 | A | 25-04-1996 | WO | 9611929 A1 | 25-04-1996 |
| JP 10120681 | Α | 12-05-1998 | NONE | · | |
| GB 1141949 | Α | 05-02-1969 | US | 3524860 A | 18-08-1970 |

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Puller 01/12376

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
K 7 C07D471/04 A61P11/00 A61K31/40 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchiener Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D Recherchierte aber nicht zum Mindestprütstoft gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Geblete fallen Während der internationalen Recherche konsultierie elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendele Suchbegriffe) CHEM ABS Data, PAJ, EPO-Internal, WPI Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kalegorie® Bezeichnung der Veröttentlichung, sowelt erforderlich unier Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr, Ansoruch Nr. Χ WO 96 11929 A (SMITHKLINE BEECHAM PLC 1-3,6-18 ; CASSIDY FREDERICK (GB); HUGHES IAN (GB); R) 25. April 1996 (1996-04-25) Ansprüche 1,7 Α MOUADDIB, ABDERRAHIM ET AL: "Synthesis of 1 - 18indolo'3,2-c!quinoline and pyrido'3',2':4,5!pyrrolo'3,2- c!quinoline derivatives" SYNTHESIS (2000), (4), 549-556, XP002189398 Beispiele 3B, 4B, 5B, 8B, 9B, 10B Α JP 10 120681 A (FUJISAWA PHARMACEUT CO 1 - 18LTD) 12. Mai 1998 (1998-05-12) cited in the application das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fonsetzung von Feld C zu Siehe Anhano Patentiamilie entnehmen Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Armeldedatum oder dem Pnoritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist 'E' ålteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffenllichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erindung kann allein aufgrund dieser Veröffenllichung nicht als neu oder auf erlinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden 'L' Veröffentlichung, die geeignel ist, einen Prioritätsanspruch zweilelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdalum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheltegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgetührt) O' Verötlentlichung, die sich auf eine m\u00fcndliche Oftenbarung, eine Benutzung, eine Aussiellung oder andere Ma\u00e4nahmen beziehl
 P' Ver\u00f6ntlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedaum, aber nach dem beanspruchten Priorit\u00e4tsdatum ver\u00f6ftentlicht worden ist '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentiamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 6. Februar 2002 15/03/2002 Name und Posianschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensleier Europäisches Paleniami, P.B. 5818 Palentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Baston, E Fax. (+31-70) 340-3016

Formblatt PCT/ISA'210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ales Aktenzeichen
Ful/Er 01/12376

| | (STERLING DRUG INC) 9 (1969-02-05) | le Beir, Anspruch Nr. |
|---|------------------------------------|-----------------------|
| - | | |
| | | |
| | | |
| | · . | |
| ÷ | * | |
| · | | |
| | | |

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1952

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ini es Akienzeichen Puller 01/12376

| Im Recherchenbericht angeführtes Palentdokument | | · Datum der Veröffentlichung | Mitglied(er) der Patentiamilie | | Datum der Veröfientlichung | |
|--|---|---------------------------------|-----------------------------------|------------|-------------------------------|--|
| WO 9611929 | А | 25-04-1996 | MO | 9611929 Al | 25-04-1996 | |
| JP 10120681 | Α | 12-05-1998 | KEINE | | | |
| GB 1141949 | Α | 05-02-1969 | US | 3524860 A | 18-08-1970 | |

Formblatt PCT/ISA'210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1992)